(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2002-173514 (P2002-173514A)

(43)公開日 平成14年6月21日(2002.6.21)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C 0 8 F 255/00		C08F 255/00	4 J 0 0 2
C 0 8 G 18/62		C 0 8 G 18/62	4J026
59/40		59/40	4 J 0 3 4
C08K 5/053		C08K 5/053	4J036
5/17		5/17	4 J 0 3 8
·	審査請求	未請求 請求項の数9 OL (á	全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2001-295941(P2001-295941)	(71)出願人 000183484	
	• .	日本製紙株式会社	<u>:</u>
(22)出願日	平成13年9月27日(2001.9.27)	東京都北区王子 1	丁目4番1号
	•	(72)発明者 蒋井 一裕	
(31)優先権主張番号	特願2000-300298 (P2000-300298)	山口県岩国市飯田	町2-8-1 日本製紙
(32)優先日	平成12年9月29日(2000.9.29)	株式会社化成品界	発研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者 藤野 謙一	
		山口県岩国市飯田	3町2-8-1 日本製紙
		株式会社化成品開	発研究所内
		(74)代理人 100074572	
	· ·	弁理士 河澄 和	决
		-8-	
	•		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 変性ポリオレフィン樹脂と変性ポリオレフィン樹脂組成物及びその用途

(57)【要約】

【課題】 非極性基材への優れた付着性を有し、かつ無タック、芳香族あるいは非芳香族溶剤への溶解性、他樹脂との相溶性が良好であるといった特質を兼ね備えた樹脂を提供することにある。

【解決手段】 ポリオレフィン樹脂が、不飽和ポリカルボン酸あるいはその誘導体(A)、及び特定の一般式で表される(メタ)アクリル酸エステル(B)でグラフト変性され、変性ポリオレフィン樹脂に(A)、(B)が各々0.1~20重量%、0.1~30重量%含有され、かつ該重量平均分子量が15,000~150,000である変性ポリオレフィン樹脂。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリオレフィン樹脂が、不飽和ポリカルボン酸あるいはその誘導体(A)、及び下記一般式で示される(メタ)アクリル酸エステル(B)でグラフト変性され、変性ポリオレフィン樹脂に(A)、(B)が各々0.1~20重量%、0.1~30重量%含有され、かつ重量平均分子量が15,000~150,000である変性ポリオレフィン樹脂。

【化1】CH2 = CR1COOR2

【請求項2】 前記不飽和ポリカルボン酸あるいはその 誘導体(A)が、無水イタコン酸および/又は無水マレ イン酸である請求項1記載の変性ポリオレフィン樹脂。

【請求項3】 前記(メタ)アクリル酸エステル(B)が、(メタ)アクリル酸オクチル、(メタ)アクリル酸ラウリル、(メタ)アクリル酸トリデシル、(メタ)アクリル酸ステアリルから選ばれる少なくとも1種である請求項1又は2記載の変性ポリオレフィン樹脂。

【請求項4】 前記ポリオレフィン樹脂が、エチレンープロピレン共重合体、プロピレンーブテン共重合体、エチレンープロピレンーブテン共重合体から選ばれる少なくとも1種である請求項1~3いずれか1項記載の変性ポリオレフィン樹脂。

【請求項5】 請求項1~4いずれか1項記載の変性ポリオレフィン樹脂に、エポキシ、ポリイソシアネート、ポリオール、ポリアミン、あるいはそれらの官能基が保護基でブロックされた硬化剤から選ばれる硬化剤を配合したことを特徴とする、変性ポリオレフィン樹脂組成物。

【請求項6】 請求項1~4いずれか1項記載の変性ポリオレフィン樹脂又は請求項5記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含む接着剤。

【請求項7】 請求項1~4いずれか1項記載の変性ポリオレフィン樹脂又は請求項5記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含むプライマー。

【請求項8】 請求項1~4いずれか1項記載の変性ポリオレフィン樹脂又は請求項5記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含む塗料。

【請求項9】 請求項1~4いずれか1項記載の変性ポ 40 リオレフィン樹脂又は請求項5記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含むインキ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、基材表面、特に非極性熱可塑性樹脂を素材とする基材表面に対する付着力と、非芳香族系非極性溶剤への溶解性を改善した変性ポリオレフィン樹脂とその組成物、及び用途に関するものである。

[0002]

【従来の技術】熱可塑性樹脂は、熱により変形する性質を利用して、シート、フィルムなど平面形状のみならず、球状、円筒状、箱状など一定の形状に成形して各種形態の商品として利用されている。しかし、熱可塑性樹脂は基本的に透明で、比較的柔らかく、傷が付きやすいので、保護や美観の改善を目的として、その表面に印刷や塗装が行われる。

【0003】熱可塑性樹脂には、極性を有する樹脂と非極性のものがある。非極性樹脂の中でも、ポリプロピレン、ポリエチレン等のポリオレフィン系樹脂は、安価で成形性、耐薬品性、耐水性、電気特性、安全性など多くの優れた性質を有するため、近年広く採用されている。しかし、ポリオレフィン系樹脂は、アクリル系樹脂、ポリエステル系樹脂等の極性樹脂とは異なり、非極性でかつ結晶性のため、その表面にインキ、塗料、あるいは接着剤を強固に付着させることが困難である。

【0004】こうしたポリオレフィン系樹脂を用いた非極性樹脂基材に対して、付着性を有する樹脂として、不飽和カルボン酸変性をはじめとする酸変性ポリオレフィン樹脂が提案されている。酸変性ポリオレフィン樹脂は非極性基材への付着性を有するが、その付着力は低く、乾燥塗膜にはタックがあり、例えばフィルム形状の基材表面に、酸変性ポリオレフィン樹脂を塗布乾燥して被膜を形成した後巻き取ると、被膜表面のゴミの付着や、巻き取り後のブロッキングといった問題が避けられなかった。

【0005】また、一般に酸変性ポリオレフィン樹脂は、溶剤溶解性や、異なる種類の他樹脂との相溶性に乏しく、塗装のための塗料や印刷用インキの製造に際し、使用可能な溶剤や、混合可能な他樹脂が限定される結果、十分な性能の塗料やインキあるいは接着剤などを製造するのが難しいという問題点があった。

【0006】また、近年、環境問題の観点から、芳香族 溶剤を全く含有しない溶剤に溶解する樹脂が求められる ようになっている。しかしながら、従来の酸変性ポリオレフィンを溶解するために使用する溶剤については、トルエン、キシレン等の芳香族溶剤の使用が必須であり、 従来の酸変性ポリオレフィンの技術では、付着性等の諸物性を維持したまま非芳香族溶剤に溶解することは極めて困難であった。

【0007】酸変性ポリオレフィン樹脂の、溶剤溶解性、他樹脂との相溶性、乾燥被膜のタック等の問題を改善する手段として、特開平9-40724、特開平7-82328、特開平3-227341、特開平2-245042等に、無水マレイン酸とアクリル酸等の不飽和カルボン酸の無水物と非無水物を組み合わせて使用するように、異なる性質を持つ2種以上の不飽和カルボン酸あるいはその誘導体を、ポリオレフィン樹脂にグラフト共重合させる方法が開示されている。また、単純にグラフト重合する方法以外にも、特開平11-217537

に、ポリオレフィンにアクリル酸や無水マレイン酸等の 不飽和カルボン酸やその誘導体をグラフト共重合させた 後、更にポリエステルまたはアルコール等を反応させて 変性する方法が提案されている。この方法により得られ る変性ポリオレフィン樹脂は、溶剤溶解性、溶液の長期 貯蔵安定性等を改善できると報告されている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ポリオレフィン樹脂、特にプロピレン含量の多いポリオレフィン樹脂にアクリル酸あるいは無水マレイン酸などの不飽 10 和カルボン酸やその無水物モノマーをグラフト共重合した場合、ポリオレフィンの滅成(分子量低下)を伴うことが知られている[Journal of Polymer Science 33.8 29.(1995)等]。プロピレン含量の多いポリオレフィン樹脂を前述の方法で変性して得られる変性ポリオレフィン樹脂は分子量低下を招き、非極性基材に対する付着力は、未だ不十分であり、かつ形成した被膜のタックの問題も解決できなかった。

【0009】一方、上記変性モノマーの使用量を増やす 等の反応条件の変更によってグラフト部分の高分子量化 20 が容易に達成できることも良く知られている。しかし、 この場合には、非芳香族溶剤への溶解性は向上するもの の、付着力現出の主成分であるポリオレフィンの含量が 相対的に減少するために、やはり難付着性非極性基材に 対する十分な付着力が得られなかった。

【0010】また、比較的極性の高い(メタ)アクリル酸、あるいはその低級アルキルエステルをグラフト共重合した場合、ポリオレフィン骨格にグラフトしないホモポリマーやコポリマーが多量に生成し、溶剤溶解性が低下したり、乾燥被膜の耐溶剤性等が低下するため、実用30には至らないものであった。

【0011】このように、従来の方法により得られた変性ポリオレフィン樹脂では、非極性樹脂に対する付着力の向上は十分でなかった。特に、高結晶性、難付着性のポリオレフィン成型物や、コロナ処理等の付着性改善のための表面処理を行っていない未処理ポリオレフィン樹脂に対しては、接着条件を強化した場合でも接着力が不十分であり、一層の付着力改善が望まれていた。

【0012】そこで、本発明の目的は、非極性基材、特に難付着性あるいは付着性改善のための予備的表面処理 40 がなされていない難付着性非極性基材に対しても優れた付着性を有する樹脂を得ることである。更に、非芳香族系溶剤への溶解性に優れるとともに、他樹脂との相溶性が良好であり、この樹脂自身あるいはこの樹脂を含む塗料やインキなどの組成物を塗布乾燥して得られる被膜のタックを改善するといった特質を兼ね備えた樹脂を提供することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意検討を 行った結果、ポリオレフィン樹脂に不飽和ポリカルボン 50 酸あるいはその誘導体と特定の(メタ)アクリル酸エステルをモノマーとして併用し、グラフト共重合して変性すると、付着力を損なわない程度のモノマー使用量で上記課題が解決されるだけでなく、難付着性ポリオレフィン成型物や未処理ポリエチレン、ポリプロピレンフィルムに対しても、高温での接着処理条件から室温~100℃程度の低温接着条件まで、幅広い条件で優れた付着力を示すことを見いだした。更にこの場合、芳香族溶剤はもちろん、非芳香族溶剤に対しても優れた溶解性を有することを見いだし、本発明に至った。

【0014】即ち、本発明は、

(1) ポリオレフィン樹脂が、不飽和ポリカルボン酸あるいはその誘導体(A)、及び下記一般式で示される(メタ)アクリル酸エステル(B)でグラフト変性され、変性ポリオレフィン樹脂に(A)、(B)が各々0.1~20重量%、0.1~30重量%含有され、かつ重量平均分子量が15,000~150,000である変性ポリオレフィン樹脂。

【化2】 $CH_2 = CR_1 COOR_2$

(式中、R₁ = H又はCH₃、R₂ = C_n H_{2n+1} n=8~18の整数)

- (2) 前記不飽和ポリカルボン酸あるいはその誘導体
- (A)が、無水イタコン酸および/又は無水マレイン酸である(1)記載の変性ポリオレフィン樹脂。
- (3) 前記(メタ) アクリル酸エステル(B) が、(メタ) アクリル酸オクチル、(メタ) アクリル酸ラウリル、(メタ) アクリル酸トリデシル、(メタ) アクリル酸ステアリルから選ばれる少なくとも1種である(1) 又は(2) 記載の変性ポリオレフィン樹脂。
- (4)前記ポリオレフィン樹脂が、エチレンープロピレン共重合体、プロピレンーブテン共重合体、エチレンープロピレンーブテン共重合体から選ばれる少なくとも1種である(1)~(3)いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂。
- (5) (1) ~ (4) いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂に、エポキシ、ポリイソシアネート、ポリオール、ポリアミン、あるいはそれらの官能基が保護基でブロックされた硬化剤から選ばれる硬化剤を配合することを特徴とする、変性ポリオレフィン樹脂組成物。
- (6)(1)~(4)いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂又は(5)記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含む接着剤。
 - (7) (1) \sim (4) いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂又は(5) 記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含むプライマー。
 - (8) (1) ~ (4) いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂又は(5) 記載の変性ポリオレフィン樹脂組成物を含む塗料。
 - (9)(1)~(4)いずれかに記載の変性ポリオレフィン樹脂又は(5)記載の変性ポリオレフィン樹脂組成

5

物を含むインキ。に関するものである。以下、本発明に ついて詳細に説明する。

[0015]

【発明の実施の形態】本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、熱可塑性樹脂、特に非極性熱可塑性樹脂を基材とする被着体に対し適している。非極性樹脂とは、ポリプロピレン、ポリエチレン、エチレンープロピレン共重合体、プロピレンーブテン共重合体、エチレンープロピレンーブテン共重合体、テルペン樹脂、スチレン樹脂などである。本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、これらの非極性樹脂を基材とする被着体が、プラズマ、コロナ等による付着性改善のための表面処理がなされていない、難付着性のものであっても使用できることを特徴としている。被着材の形状は、フィルム、シートなどの平面形状のもの、球状、円筒状、箱状などを始め、用途に適した形状のものいずれにも適用可能である。

【0016】本発明に用いるポリオレフィン樹脂とは、 エチレン、プロピレン、ブテン、ペンテン、ヘキセン、 ヘプテン、オクテン、4-メチル-1-ペンテン等の炭 素数2以上20以下、好ましくは2以上6以下のオレフ 20 ィンであって、中でもこれら炭素数のα-オレフィンが 好ましく、又、シクロペンテン、シクロヘキセン、1, 4-ヘキサジエン、1,5-ヘキサジエン、ジビニルベ ンセン、1, 3-シクロペンタジエン、1, 3-シクロ ヘキサジエン、5ービニルー2ーノルボルネン等の鎖状 あるいは環状ポリエン、あるいはスチレン、置換スチレ ンなどの単独または共重合体も、本発明のポリオレフィ ン樹脂として用いることができる。重合体中のこれらモ ノマーの割合は任意に選択できるが、結晶性ポリエチレ ン、ポリプロピレン等難付着性非極性ポリオレフィン樹 30 脂を被着材とする場合は、本発明の変性ポリオレフィン 樹脂は、エチレンープロピレン、プロピレンーブテン、 エチレンープロピレンーブテン共重合体が好ましく、特 にこれらの樹脂中のプロピレンの割合が50モル%以上 98モル%以下であることが好ましい。50モル%より も少ないと被着材への付着性が劣り、98モル%より多 いと柔軟性が不足する。

【0017】本発明の変性ポリオレフィン樹脂を製造するに当たり、出発原料となるポリオレフィン樹脂の分子量には、特に制限はない。しかし、変性した後の変性ポリオレフィン樹脂の重量平均分子量は15,000~150,000となることが必要である。原料ポリオレフィン樹脂の分子量が大きい場合は、熱やラジカルの存在下で減成して、あるいは変性反応と同時に減成して、分子量を適当な範囲に調整することができる。尚、原料ポリオレフィン樹脂は、単独でも、複数を併用することもできる。又、本発明の変性ポリオレフィン樹脂中、原料ポリオレフィンは、50重量%以上必要である。

【0018】不飽和ポリカルボン酸あるいはその誘導体(A)とは、マレイン酸、フマル酸、テトラヒドロフタ

ル酸、イタコン酸、シトラコン酸、クロトン酸、アコニット酸、フタル酸、トリメリット酸、ノルボルネンジカルボン酸等の不飽和ポリカルボン酸あるいはこれらの誘導体(例えば、酸無水物、酸ハライド、アミド、イミド、エステル等)である。これらの中では、無水イタコン酸、無水マレイン酸が、変性ポリオレフィン樹脂の諸被膜物性及び取り扱い性やコストの点で好ましい。変性ポリオレフィン樹脂中の変性成分(A)のグラフト重量は、0.1~20重量%である必要があり、好ましくは1~15重量%、特に好ましくは2~10重量%である。この範囲よりもグラフト重量が少ないと変性ポリオレフィン樹脂の溶剤溶解性や基材への付着力が低下す

【0019】 (メタ) アクリル酸エステル (B) は、下記一般式で示される化合物から選ばれる少なくとも1種である。

る。また、逆に多すぎると未反応物が多く発生するため 好ましくない。尚、これら変性モノマー(A)は単独で

[$\{E,3\}$] CH₂ = CR₁ COOR₂

も、複数種でも使用することができる。

(式中、R₁ = H又はCH₃、R₂ = C_n H_{2n+1} n = 8~18の整数)

これらのうち、(メタ)アクリル酸オクチル、(メタ) アクリル酸ラウリル、(メタ)アクリル酸トリデシル、 (メタ) アクリル酸ステアリルが、変性ポリオレフィン 樹脂の諸被膜物性やコストの点で好ましい。上記一般式 において、nが8よりも小さいと溶剤溶解性が悪化し、 nが18よりも大きいと被膜にタックが生じるため好ま しくない。また、変性ポリオレフィン樹脂中の変性モノ マー(B)のグラフト重量は、0.1~30重量%、好 ましくは1~15重量%である。この範囲よりもグラフ ト重量が少ないと変性ポリオレフィン樹脂の溶剤溶解性 や他樹脂との相溶性、基材への付着力が低下する。ま た、逆に多すぎると反応性の高い変性モノマー(B)が 超高分子量体を形成して、やはり溶剤溶解性が悪化した り、ポリオレフィン骨格にグラフトしないホモポリマー やコポリマーの生成量が増加するため好ましくない。 尚、これら変性モノマー(B)は、単独でも、複数種で も使用することができる。

【0020】また、本発明では、用途や目的に応じて、本発明の特性を損なわない範囲で、変性モノマー (A)、(B)以外のモノマーを併用することができる。使用可能なモノマーとしては、例えば、(メタ)アクリル酸、(B)以外の(メタ)アクリル酸誘導体(シクロヘキシル(メタ)アクリレート レドロキシエチル

クロヘキシル (メタ) アクリレート、ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、グリシジル (メタ) アクリレート、イソシアネート 含有 (メタ) アクリレート等) や、その他スチレン、シ クロヘキシルビニルエーテル、ジシクロペンタジエン等 の共重合可能な不飽和モノマーである。これらのモノマーを併用することで、付着性、溶剤溶解性や、変性モノ

6

8

マー (A) や (B) のグラフト率を、さらに向上することができる。尚、これらのモノマーの使用量は、変性モノマー (A) と (B) のグラフト量の合計を超えないことが望ましい。

【0021】上記の変性モノマー(A)、(B)あるいはそれ以外の変性モノマーを用いてグラフト反応させ、変性ポリオレフィン樹脂を得る方法は公知の方法で行うことが可能である。例えばポリオレフィン樹脂をトルエン等の溶剤に加熱溶解し、変性モノマーを添加する溶液法や、バンバリーミキサー、ニーダー、押出機等を使用して溶融したポリオレフィン樹脂とともに変性モノマーを添加する溶融法等が挙げられる。変性モノマーの添加方法は、逐次に添加しても一括添加してもかまわない。【0022】本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、使用する目的に応じて不飽和カルボン酸のグラフト効率向上のための反応助剤、樹脂安定性の調整のための安定剤、反応促進のためのラジカル開始剤等をさらに配合することができる。

【0023】反応助剤としてはスチレン、oーメチルスチレン、pーメチルスチレン、αーメチルスチレン、ジ 20 ビニルベンゼン、ヘキサジエン、ジシクロペンタジエン等が挙げられる。安定剤としてはヒドロキノン、ベンゾキノン、ニトロソフェニルヒドロキシ化合物等が挙げられる。ラジカル開始剤は公知のものから適宜選択できるが、例えば、ベンゾイルパーオキサイド、ジクミルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、ジーtーブチルパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド等の有機過酸化物を用いることが好ましい。

【0024】得られる変性ポリオレフィン樹脂の重量平均分子量は、15,000~150,000、好ましくは30,000~120,000である。特に好ましくは30,000~100,000である。15,000より小さいと非極性基材への付着力や凝集力が劣り、150,000より大きいと粘度増加により作業性や溶剤への溶解性、他樹脂との相溶性が低下する。

【0025】尚、重量平均分子量の測定法としては、GPC法、光散乱法が知られているが、本発明における分子量は、GPC法で測定した分子量である。変性モノマー(A)のグラフト重量%は、アルカリ滴定法により求めるが、誘導体が酸基を持たないイミド等の場合は、FT-IR法で求める。又、変性モノマー(B)のグラフト重量%は、FT-IR法で求める。

【0026】また、本発明は、上記の変性ポリオレフィン樹脂に、エポキシ、ポリイソシアネート、ポリオール、ポリアミンから選ばれる硬化剤、あるいはそれらの官能基が保護基でブロックされたものから選ばれる硬化剤を配合した変性ポリオレフィン樹脂組成物である。

【 O O 2 7 】 エポキシ硬化剤としては、1,2,3,4-ジエポキ シプタン、1,2,7,8-ジエポキシオウタン、1,2,9,10-ジエポキシデカン、 ビニルシクロヘキセンジエポキシド、1,2,5,6-ジエポキシシウロオクタン、3,4- 50 エホ°キシックロヘキシルメチル-3'、4'-Iホ°キシックロヘキサンカルホ°キシレート、1、4-7°タンシ°オールク"リシシ"ルエーテル、1、6-ヘキサンシ"オールク"リシシ"ルエーテル、ホ°リア"ロヒ"レンク"リコールク"リシシ"ルエーテル、ホ°リア"ロヒ"レンク"リコールク"リシシ"ルエステル、トリカ"リシシ"ルインシアスレート、テトラク"リシシ"ルシ"アミノシ"フェニルメタン等かが挙じずられる。

【0028】ポリイソシアネート硬化剤としては、エチレン ジイソシアネート、プロピレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、ヘキサ メチレンシ イソシアネート、 m-フェニレンシ イソシアネート、 p-フェニレンシ イソシアネー ト、2.4-トリレンシ イソシアネート、2.6-トリレンシ イソシアネート、1.5-ナフチレン シ イソシアネート、 4.4'.4"-トリフェニルメタントリイソシアネート、 4.4'-シ フェニル メタンシ イソシアネート、 m-キシリレンシ イソシアネート、 p-キシレンシ イソシアネート、 イ ソネロンシ、イソシアネート、リシ、ンイソシアネート等のま。リイソシアネート硬化剤、及 び前記のポリイソシアネート硬化剤の過剰と、例えばエチレングリコー ル、プロピレングリコール、ネオペンチルク゚リコール、2,2,4-トリメチル-1,3-へ *ンタンシ オール、 ヘキサメチレング リコール、 シクロヘキサンシ メタノール、 トリメチロールフ ゚ロパン、グリセリン、ペンタエリスリトール等の低分子ポリオールとの付加 反応又は付加重合反応によって得られる2官能以上のポリ イソシアネート硬化剤、ピュレット構造を有するポリイソシアネート硬化 剤、アロファネート構造を有するポリイソシアネート硬化剤、ヌレート構造 を有するポリイソシアネート硬化剤、あるいは前記のポリイソシアネート 硬化剤のイソシアネート基を保護基でプロックした、一般にプロックイ ソシアネートと呼ばれる硬化剤が挙げられる。

【0029】ポリオール硬化剤としては、エチレングリコール、プ゚ロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、2,2,4-トリメチル-1,3-ペンタンダオール、ヘキサメチレングリコール、シクロヘキサンジメタノール、トリメチロールプロパン、グリセリン、ペンタエリスリトール等の低分子ポリオール硬化剤や、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラヒドロフラン、エチレンオキサイドとプロピレンオキサイドの共重合体、水添ポリプタジエンの末端水酸基含有物、あるいは前記低分子ポリオールの過剰とテレフタル酸、イソフタル酸、コハウ酸、アジピン酸、セバシン酸、ヘキサヒト゚ロラレワタル酸等のジカルポン酸から得られるポリエステルポリオール等が挙げられる。

【0030】ポリアミン硬化剤としては、ジエチレントリアミ ン、トリエチレンテトラミン、イソホロンダアミン、N-アミ/エチルピペラジン、m-キシ リレンダアミン、ジアミノダフェニルメタン、メラミン、メチロール化メラミン等が挙 げられる。また、カルポヒドラジド、シュウ酸ジヒドラジト、コハウ 酸ジヒドラジト、グルタミン酸ジヒドラジト、アゼライン酸ジヒドラジ ト、ウンデカン酸ジヒドラジト、マレイン酸ジヒドラジト、イタコン酸シ ヒドラジト、テンワタル酸ジヒドラジト、等のポリヒドラジト、イタコン酸シ ヒドラジト、テレワタル酸ジヒドラジト、等のポリヒドラジト、化合物も 同様に使用できる。更に前記ポリアミン硬化剤のアミノ基が 保護基でプロックされた、一般にプロックアミンと呼ばれる硬化 剤も用いられる。

【0031】上記硬化剤の配合量は、本発明の変性ポリオレフィン樹脂中の官能基(カルボキシル基、酸無水基、水酸基等)の量により、適宜選択できるが、変性ポリオレフィン樹脂中の反応にかかわる該官能基数と、硬化剤中の官能基数(例えば、イソシアネート基、水酸基、アミノ基の数)の割合が10:1~1:5となるように配合するのが好ましい。特に、5:1~1:2の範

10

囲が、諸被膜物性、特に付着性、耐ガソホール性の点で好ましい。硬化剤の配合量が、この範囲より多すぎると付着性が低下し、少なすぎると付着性、耐溶剤性、耐水性等の所望の物性が得られない。又、硬化剤を配合する場合には、目的に応じて錫系化合物等の触媒を併用することもできる。

【0032】本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、接着 剤、プライマー、塗料、インキ等いろいろな用途で、そ れ自身あるいは付着性付与のための成分として使用で き、溶液、粉末、ペースト、シート等、用途に応じた形 態で使用できる。また、その際に必要に応じて添加剤、 例えば、酸化防止剤、光安定剤、紫外線吸収剤、顔料、 染料、無機充填剤等を配合できる。溶液として使用する 場合、トルエン、キシレン等の芳香族溶剤、シクロヘキ サン、メチルシクロヘキサン、エチルシクロヘキサン、 ヘプタン、ノナン、デカン等の脂肪族溶剤、酢酸エチ ル、酢酸ブチル等のエステル系溶剤、アセトン、メチル エチルケトン、メチルブチルケトン等のケトン系溶剤、 メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等 のアルコール系溶剤、あるいは前記の溶剤の混合物が使 20 用できるが、環境問題の観点から芳香族溶剤を使用しな いことが望ましく、特にシクロヘキサン系脂肪族溶剤と エステル系あるいはケトン系溶剤の混合物を使用するこ とが好ましい。

【0033】本発明の変性ポリオレフィン樹脂を使用する際の熱処理条件としては、170~180℃程度の高温下でフィルムにラミネートしたり、溶液状態でスプレー、刷毛塗り、バーコーティング等で塗布した後、80~100℃程度の温度で乾燥、焼付を行ったり、そのまま室温で乾燥して使用することもできる。

【0034】接着剤、インキとして用いる場合、ポリエチレン、ポリプロピレン等の非極性基材だけでなく、ポリエステル、ポリウレタン、ポリアミド等の極性基材を併用することも多い。本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、このような極性基材への付着性も有することから、同用途にも適する。

【0035】プライマー、塗料として用いる場合も、本 発明の変性ポリオレフィン樹脂は、上塗り塗料やクリア ーとの付着性に優れるため、極性基材でも非極性基材に 対しても適する。

【0036】塗料、インキとして用いる場合は、必要に 応じてウレタン樹脂、エポキシ樹脂、アクリル樹脂、フェノール樹脂、アルキド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリイ ミド樹脂、シリコーン樹脂、硝化綿等のポリオレフィン 樹脂とは異なる種類の他樹脂をブレンドしてもよい。

【0037】これらの用途において、本発明の変性ポリオレフィン樹脂を上記の添加剤や異なる種類の他樹脂とブレンドする場合には、非極性もしくは極性基材への付着性を維持するために、本発明の変性ポリオレフィン樹脂を全樹脂量に対して、少なくとも固形分で5重量%以 50

上、特には30重量%以上配合する必要がある。 【0038】

【実施例】次に、本発明を実施例により更に詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。尚、分子量は、テトラヒドロフランを展開溶媒とし、40℃、1 ml/minの条件で、検出器としてRIを用いて測定した。

【0039】(実施例1)撹拌機、冷却管、及び滴下ロートを取りつけた四つロフラスコ中で、プロピレンーエチレン共重合体(プロピレン成分97.5モル%、エチレン成分2.5モル%、重量平均分子量250,000)100gをトルエン400g中に加熱溶解させた後、系の温度を110℃に保持して撹拌しながらジクミルパーオキサイド1gを滴下し、その後1時間減成処理した。次に、無水アコニット酸2g、アクリル酸オクチル4g、過酸化ベンゾイル0.5gをそれぞれ3時間かけて滴下し、さらに1時間反応させた。反応後、室温に冷却した後、反応物を大量のアセトン中に投入して精製し、重量平均分子量が68,000、無水アコニット酸のグラフト重量が1.2重量%、アクリル酸オクチルが2.8重量%の変性ポリオレフィン樹脂を得た。

【0040】(実施例2)L/D=34、 ϕ =40mm の二軸押出機((株)テクノベル製)に、プロピレンーエチレンー α -オレフィン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量50,000)100重量部、無水マレイン酸8重量部、メタクリル酸ラウリル8重量部、2,5-ジメチルー2,5-ジ(t-ブチルパーオキシ)へキサン1.5重量部を投入した。滞留時間は10分、バレル温度は180°C(第1バレル〜第7バレル)として反応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未反応物を除去した。得られた変性ポリオレフィン樹脂の重量平均分子量は49,000、無水マレイン酸のグラフト重量は5.2重量%、メタクリル酸ラウリルのグラフト重量は6.2重量%であった。

【0041】(実施例3)L/D=34、 ϕ =40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンー α -オレフィン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量50,000)100重量部、無水イタコン酸12重量部、アクリル酸トリデシル6重量部、ラウロイルパーオキサイド2重量部を投入した。滞留時間は10分、バレル温度は190℃(第1バレル〜第7バレル)として反応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未反応物を除去した。得られた変性ポリオレフィン樹脂の重量平均分子量は47,000、無水イタコン酸のグラフト重量は7.5重量%、アクリル酸トリデシルのグラフト重量は4.6重量%であった。

【0042】(実施例4)撹拌機、冷却管、及び滴下ロートを取りつけた四つロフラスコ中で、プロピレンーエ

分子量は18,000、無水イタコン酸のグラフト重量 は22.6重量%、アクリル酸トリデシルのグラフト重

12

量は3.1重量%であった。 【0046】(比較例3) L/D=34、φ=40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンーαーオレフィ ン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分 8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量5 0,000)100重量部、無水イタコン酸12重量 部、アクリル酸トリデシル200重量部、ラウロイルパ ーオキサイド2重量部を投入した。滞留時間は10分、 バレル温度は170℃(第1バレル~第7バレル)とし て反応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未反応 物を除去した。溶剤不溶部が多く、使用不能であった。 【0047】(比較例4) L/D=34、φ=40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンーαーオレフィ

ン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分 8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量5 0,000)100重量部、無水マレイン酸8重量部、 メタクリル酸メチル8重量部、パーブチルI(日本油脂 製) 1.5重量部を投入した。滞留時間は10分、バレ ル温度は150℃(第1バレル~第7バレル)として反 応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未反応物を 除去した。得られた変性ポリオレフィン樹脂の重量平均 分子量は47,000、無水マレイン酸のグラフト重量 は4. 7重量%、メタクリル酸メチルのグラフト重量は 6. 4重量%であった。

【0048】(比較例5) L/D=34、φ=40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンーαーオレフィ ン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分 8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量5 0,000)100重量部、無水マレイン酸8重量部、 アクリル酸2-エチルステアリル8重量部、ジクミルパ ーオキサイド1.5重量部を投入した。滞留時間は10 分、バレル温度は180℃(第1バレル~第7バレル) として反応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未 反応物を除去した。得られた変性ポリオレフィン樹脂の 重量平均分子量は47,000、無水マレイン酸のグラ フト重量は4.5重量%、アクリル酸2-エチルステア リルのグラフト重量は6.5重量%であった。

【0049】 [試験1(溶剤溶解性)] 実施例1~5、 比較例1~5で得られた変性ポリオレフィン樹脂につい て、70~80℃にて、10重量%トルエン溶液、20 重量%エチルシクロヘキサン溶液、20重量%n-ヘキ サン溶液を調製し、室温に冷却した後1週間静置して溶 剤溶解性を評価した。結果を表1に示した。

[0050]

【表1】表1 試験結果

チレン共重合体(プロピレン成分97.5モル%、エチ レン成分2.5モル%、重量平均分子量250,00 0) 100gをトルエン400g中に加熱溶解させた 後、系の温度を110℃に保持して撹拌しながらジクミ ルパーオキサイド1gを滴下し、その後1時間減成処理 した。次に無水シトラコン酸15g、メタクリル酸ステ アリル20g、過酸化ベンゾイル0.5gをそれぞれ3 時間かけて滴下し、さらに1時間反応させた。反応後、 室温に冷却した後、反応物を大量のアセトン中に投入し て精製し、重量平均分子量が76,000、無水シトラ コン酸のグラフト重量が9.4重量%、メタクリル酸ス テアリルのグラフト重量が13.8重量%の変性ポリオ レフィン樹脂を得た。

【0043】(実施例5) L/D=34、φ=40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンーαーオレフィ ン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分 8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量5 0,000)100重量部、無水イタコン酸4重量部、 メタクリル酸オクチル2重量部、メタクリル酸ステアリ ル2重量部、ジーtーブチルパーオキサイド1.5重量 部を投入した。滞留時間は10分、バレル温度は160 ℃(第1バレル~第7バレル)として反応し、第7バレ ルにて脱気を行い、残留する未反応物を除去した。得ら れた変性ポリオレフィン樹脂の重量平均分子量は45, 000、無水イタコン酸のグラフト重量は2.6重量 %、メタクリル酸オクチル、メタクリル酸ステアリルの グラフト重量の合計は3.0重量%であった。

【0044】(比較例1) 撹拌機、冷却管、及び滴下口 ートを取りつけた四つロフラスコ中で、プロピレンーエ チレン共重合体(プロピレン成分97.5モル%、エチ 30 レン成分2.5モル%、重量平均分子量250,00 0) 100gをトルエン400g中に加熱溶解させた 後、系の温度を110℃に保持して撹拌しながらジクミ ルパーオキサイド1gを滴下し、その後1時間減成処理 した。次に無水アコニット酸2g、過酸化ベンゾイル 0.5gをそれぞれ3時間かけて滴下し、さらに1時間 反応させた。反応後、室温に冷却させた後、反応物を大 量のアセトン中に投入して精製し、重量平均分子量が4 9,000、無水アコニット酸のグラフト重量が1.1 重量%の変性ポリオレフィン樹脂を得た。

【0045】(比較例2) L/D=34、 ϕ =40mm の二軸押出機に、プロピレンーエチレンー αーオレフィ ン共重合体(プロピレン成分68モル%、エチレン成分 8モル%、ブテン成分24モル%、重量平均分子量5 0,000)100重量部、無水イタコン酸50重量 部、アクリル酸トリデシル6重量部、ラウロイルパーオ キサイド2重量部を投入した。滞留時間は10分、バレ ル温度は170℃(第1バレル~第7バレル)として反 応し、第7バレルにて脱気を行い、残留する未反応物を 除去した。得られた変性ポリオレフィン樹脂の重量平均 50

試料	溶剤溶解性		
	トルエン	1980/00/4 1 2	n-ヘキサン
実施例 1	0	0	0
2	0	0	0
3	0	0	0
4	0	0	0
5	0_	0	0
比較例1	∆~×	×	×
2	∆~×	∆~×	∆~×
3	×	×	×
4	∆~x	∆~×	∆~×
5	0~Δ	Δ	Δ

注)溶剤溶解性 ○:良好 △:濁り有り ×:不溶 【0051】 [試験2(接着性試験)] 実施例1~5、比較例1~5で得られた変性ポリオレフィン樹脂について、それぞれ10重量%トルエン溶液と20重量%エチルシクロヘキサン/メチルエチルケトン (=8/2)溶液の2種類の試料を調整し、以下の試験を行った。結果を表2、表3に示す。(尚、比較例3で得られたポリオレフィン樹脂は、架橋により生成するゲル、超高分子量存在のために溶剤に不溶であったため、以下の試験はできなかった。)

【0052】・タック試験

表面処理されていない高密度ポリエチレンフィルム、及びポリプロピレンフィルムに#20のマイヤーバーを用いて、試料を塗布し、室温で15時間乾燥した。被膜面が重なるように試験片を折り曲げ、指で軽く押さえた後

で引き剥がし、その剥がれやすさからタックを評価した。

14

【0053】・フィルム室温付着性試験

タック試験と同様に、室温で15時間乾燥して得られた 塗装フィルムに対し、被膜表面の上にセロハン粘着テー プを密着させた後、180度方向に引き剝がし、残存す る被膜表面の様子を観察した。

【0054】・付着性試験

試料を、超高剛性ポリプロピレン板に乾燥被膜厚が10 μ m以上 15μ m以下となるようスプレー塗装し、80 $\mathbb C$ $\mathbb C$

【0055】・ヒートシール強度試験

コロナ表面処理されたポリプロピレンフィルムに、#20のマイヤーバーを用いて試料を塗布し、室温で15時間乾燥した。塗布面同士を重ね合わせ、No.276ヒートシールテスター(安田精機製作所)を用いて1.5 kg/cm²、90℃、10秒間の条件でヒートシールを行った。各試験片を1cm幅となるように切断し、引っ張り試験機を用いて5kg重、100mm/minの条件で引き剥がし、その剥離強度を測定した。3回試験を行って、その平均値を結果とした。

[0056]

【表2】表2 試験結果(トルエン溶液)

1 <u>1/7 / 18 (1</u>	T / 11 C /	C/C/SC 30		
試料	付着性	ヒートシール	タック	7/ルム室温付着性
	x/100	強度		左:高密度ポリエチレン
		(g/cm)		右:ポリプロピレン
実施例 1	100/100	1000	無	Δ, Δ
2	100/100	1100	無	0, 0
3	100/100	1080	無	0, 0
4	100/100	1200	無	Δ, Δ
5	100/100	1100	無	Δ, Ο
比較例 1	85/100	500	強い	×、Δ
2	90/100	520	強い	×.×
4	75/100	550	弱い -	×, Δ
5	90/100	820	強い	×, Δ

フィルム室温付着性試験 ○:良好 △:一部剥離

×:剥離又は凝集破壊

実施例1~5のヒートシール強度測定後のサンプルは、 剥離面が基材からではなく、接着層間からのものであっ た。

[0057]

【表3】表3 試験結果(エチルシクロヘキサン/メチルエチルケトン溶液)

科描	付着性	セートシール	タック	フィルム室温付着性
	x/100	強度		左:高密度ポリュチレン
		(g/cm)		右:ポリプロピレン
実施例 1	100/100	1100	無	Δ, Δ
2	100/100	1250	無	0, 0
3_	100/100	1100	無	0, 0
4	100/100	1200	無	Δ, Δ
5_	100/100	1050	無	. Δ, Ο
比較例1	90/100	600	強い	×、Δ
2	90/100	450	強い	· x, x
4	70/100	550	弱い	×, Δ
5	85/100	800	強い	×, Δ

フィルム室温付着性試験 〇:良好 △:一部剥離

×:剥離又は凝集破壊

実施例 1 ~ 5 のヒートシール強度測定後のサンプルは、 剥離面が基材からではなく、接着層間からのものであっ た。

【0058】[試験3(塗料試験)] 実施例1~5、比

バインダー樹脂(各試料)

:100重量部

アルキド樹脂 (フタルキッド V 9 0 4 日立化成工業) : 1 5 " T i O2 : 5 "

カーボンブラック : 1 " 弁柄 : 2 "

タルク : 15

シリカ艶消し剤 上記組成物をサンドミルで約1時間混練した後、フォードカップ#4で12~13秒/20℃の粘度になるよう 30トルエン試料はトルエンで、エチルシクロへキサン/メチルエチルケトン試料はエチルシクロへキサン/メチルエチルケトン(=8/2)で希釈して調整した。各塗料を、超高剛性プロピレン板に乾燥被膜厚が30 μ m以上35 μ m以下となるようにスプレー塗布し、室温で30分間乾燥した後、80℃で30分間焼付を行った。試験片を48時間室温で静置後、以下の試験を行った。結果を表4、表5に示す。

【0059】・付着性試験

試験2と同様の碁盤目試験を行った。

【0060】・耐温水性試験

試験片を40℃の温水に240時間浸漬し、塗膜の状態を目視にて観察し、さらに碁盤目試験による付着性試験を行った。

【0061】・耐ガソリン性試験

各塗膜表面に、素地に達するスクラッチ(×印)をカッターナイフで入れ、ガソリンに浸漬し塗膜の状態を目視にて観察した。

[0062]

【表4】表4 試験結果(トルエン溶液)

較例1~5で得られた変性ポリオレフィン樹脂について、それぞれ40重量%トルエン溶液と40重量%エチルシクロヘキサン/メチルエチルケトン(=8/2)溶液の2種類の試料を調整し、バインダー樹脂として以下の配合で塗料を調整した。

16

40

試料	付着性	耐温木性	耐かソリン性
	x/100		
実施例 1	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
2	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
3	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
4	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
5	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
比較例 1	85/100	異常なし	2時間浸漬後
		85/100	異常なし
2	90/100	プリスター発生	2時間浸漬後
		90/100	異常なし
4	80/100	異常なし	2時間浸漬後
		75/100	プリスター発生
. 5	90/100	異常なし	2時間浸漬後
		90/100	異常なし

比較例3は溶剤不溶のため、評価不能であった。 【0063】

【表5】表5 試験結果(エチルシクロヘキサン/メチルエチルケトン溶液)

科為	付着性 X/100	耐温木性	耐かりりと性
実施例 1	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
2	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
3	100/100	異常なし	2時間浸漬後
	· .	100/100	異常なし
4	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
5	100/100	異常なし	2時間浸渍後
		100/100	異常なし
比較例1	80/100	異常なし	2時間浸漬後
		70/100	異常なし
2	80/100	プリスター発生	2時間浸渍後
		75/100	異常なし
4	- 70/100	異常なし	2時間浸漬後
		65/100	プリスケー発生
5	85/100	異常なし	2時間浸漬後
		75/100	異常なし

比較例3は溶剤不溶のため、評価不能であった。

[0065]

【表6】表6 試験結果(トルエン溶液)

試料	付着性	耐温水性	耐かりリン性
	X/100		
実施例1	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
2	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
3	100/100	異常なし	2時間浸潤後
		100/100	異常なし
4	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
5	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
比較例1	80/100	異常なし	2時間浸漬後
		80/100	異常なし
2	80/100	プリスター発生	2時間浸漬後
		10/100	異常なし
4	80/100	異常なし	2時間浸漬後
	<u> </u>	85/100	プリスター発生
5	85/100	異常なし	2 時間浸漬後
		85/100	異常なし

比較例3は溶剤不溶のため、評価不能であった。 【0066】

【表7】表7 試験結果(エチルシクロヘキサン/メチルエチルケトン溶液)

バインダー樹脂(各試料) インキ用ウレタン樹脂 TiO2 酢酸エチル イソプロピルアルコール

上記組成をペイントシェーカーで練肉し、白色印刷インキを調整した。得られた印刷インキを、#12マイヤーバーで、延伸ポリプロピレン(OPP)、高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ナイロン(NY)、の各フィルムに塗布した。塗布面にセロハンテープを張り付け、これを急速に剥がした時の塗布面の状態を、目視にて観察した。また、練肉後の溶液の状態と乾燥被膜の状態から相溶性を評価した。結果を表8に示す。

[0068]

【表8】表8 試験結果

試料	付着性	耐温水性	耐がソリン性
	x/100		
実施例 1	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
2	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
3	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
4	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
5	100/100	異常なし	2時間浸漬後
		100/100	異常なし
比較例1	80/100	異常なし	2時間浸漬後
		80/100	異常なし
2	80/100	プリスター発生	2 時間浸漬後
		10/100	異常なし
4	80/100	異常なし	2時間浸漬後
		85/100	プリスケー発生
. 5	85/100	異常なし	2時間浸漬後
	<u> </u>	85/100	異常なし

20

比較例3は溶剤不溶のため、評価不能であった。

【0067】 [試験5 (インキ試験)] 実施例1~5、 比較例1~5で得られた変性ポリオレフィン樹脂につい て、それぞれ40重量%エチルシクロヘキサン/酢酸ブ チル(70/30、重量比)溶液の試料を調整し、バイ ンダー樹脂として以下の配合でインキを調整した。

:100重量部

: 50 "

:100 "

:100 "

: 50 "

試料	相溶性	接着性			
		OPP	HDPE	PET	NY
実施例 1	0_	0	Δ	0	0
2	0	0	0	0	0
3	0	0	0	0	0
4	0	0	Δ	0	0
5	0	0	Δ	0	0
比較例1	×	0	×	0	. 0
2	Δ	Δ	×	0	0
4	×	0	×	0	0
5	Δ	0	×	0	0

接着性 ○:剥離しない △:一部剥離 ×:ほとんど 剥離

比較例3は溶剤不溶のため、評価不能であった。

【0069】 [試験6] 実施例2で得られた変性ポリオレフィン樹脂の10重量%トルエン溶液100g中に、表中に示す硬化剤を所定量配合し、均一に溶解した。各試料について、試験2と同様のヒートシール強度試験、

試験 4 と同様のプライマー試験を実施した。更に、耐ガソリン性試験で使用したガソリンに替えて、ガソホール (ガソリン/エタノール=9/1)を用いて耐ガソホール試験を行った。結果を表9に示す。

22

[0070]

【表9】表9 試験結果

硬化剤種類	tートシール強度	プライマー試験			
(配合量g)	(g/cm)	付着性	耐温水性	厨がリリン性	耐かりおーが性
1,6-ヘキサンシ*オールク*リシ	材破	100/100	異常なし	2時間浸漬後	2時間後
ジルエーテル (0.6)			100/100	異常なし	異常なし
イソ ホ ロンシ [®] イソシプネート ^{® 1}	材破	100/100	異常なし	2時間浸漬後	2時間後
(0.6)			100/100	異常なし	異常なし
Ј° Ј 7 - № НА*²	材破	100/100	異常なし	2時間浸漬後	2時間後
(8.0)			100/100	異常なし	異常なし
m-キシリレンシ・アミン	材破	100/100	異常なし	2時間浸漬後	2時間後
(0.4)			100/100	異常なし	異常なし

注) *1 : 1 % ジ ブ チル錫ジ ラウレート含有

*2 : 三菱化学製、1%ジプチル錫ジラウレート含有

[0071]

【発明の効果】本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、従来のものに比べ、下記の効果を有する。

- .(1)タックが無く、付着性に優れている。
- (2) 芳香族系溶剤のみならず非芳香族系溶剤において も溶解性が優れている。
- (3) 異なる種類の他樹脂との相溶性に優れる。
- 20 (4)特に、ヒートシール強度測定後のサンプルは剥離面が基材からではなく、接着層間からのものであることから、非極性基材に対して強い付着力がある。
 - (5) 硬化剤を配合した場合、耐溶剤性(耐ガソホール性)が向上する。さらに、ヒートシール強度においては、基材フィルムが材破するほどの強度がある。 以上の点から、本発明の変性ポリオレフィン樹脂は、特に、接着剤、プライマー、塗料、インキに有用である。

フロントページの続き

(51) Int.C1.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
CO8L 51/06		C O 8 L 51/06	4 J 0 3 9
C O 9 D 11/00		C O 9 D 11/00	4 J O 4 O
123/26		123/26	
151/06		151/06	
C O 9 J 123/26		CO9J 123/26	
151/06		151/06	
	•	·	•

(72)発明者 藤高 央全

山口県岩国市飯田町2-8-1 日本製紙 #ポークオルボロ 思及口の形式

株式会社化成品開発研究所内

(72)発明者 松井 忠視

山口県岩国市飯田町2-8-1 日本製紙 株式会社化成品開発研究所内

(72)発明者 吉岡 英敏

山口県岩国市飯田町2-8-1 日本製紙

株式会社化成品開発研究所内

(72)発明者 関口 俊司

山口県岩国市飯田町2-8-1 日本製紙 株式会社化成品開発研究所内 Fターム(参考) 4J002 AC112 BN031 BN061 CF032 CF042 CF052 CF062 CH022 EC046 EC056 EN036 EN046 EN076 EQ026 EU136 EU186 FD142 FD146 GHO1 GJ01 GTOO HAO5

> 4J026 AA12 AA13 AA14 AA17 AA64 AA72 AC01 AC23 AC33 BA05 BA06 BA07 BA27 BA34 BA35 BA44 BB03 BB04 BB08 DB02

> > DB05 DB15 GA01 GA07

4J034 BA03 DA05 DB03 DB07 DQ28 HAO2 HAO7 HAO8 HBO7 HBO8 HB09 HB12 HC03 HC12 HC13 HC17 HC22 HC35 HC46 HC52 HC61 HC64 HC65 HC67 HC71

HC73 HD00 RA07 RA08 4J036 AA01 FB02 FB03 FB04 JA01

JA06 JA15

4J038 CB141 CP041 DG272 GA03 GA06 GA07 JA20 JA21 JA69 JB04 JB05 JB06 JB18 JB19 KA03 MA14 NA10 PA19 PB04 PC08

4J039 AD01 AD09 AE02 AE04 AE05 AE08 AE09 AE11 BC09 BC27 BC31 BC32 BC43 BC45 BE25 EA03 GA03

4J040 DF042 DF052 DL041 DL071 EF282 GA07 HB10 HB11 HB44 HC04 HC05 HC06 HC16 JB02 KA16 LA06 MA11 NA06

